



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 3021]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, दिसम्बर 22, 2016/पौष 1, 1938

No. 3021]

NEW DELHI, THURSDAY, DECEMBER 22, 2016/PAUSA 1, 1938

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 22 दिसम्बर, 2016

का.आ.4127 (अ) .—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (संक्षिप्त रूप में एनपीपीए है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट तत्काल प्रभावी अधिकतम कीमत और उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	ओमेप्राजोल गोली	ओमेप्राजोल 20 मिग्रा.	1 गोली	4.57
2.	मेफेनामिक एसिड गोली	मेफेनामिक एसिड 500 मिग्रा.	1 गोली	2.27
3.	मेफेनामिक एसिड गोली	मेफेनामिक एसिड 250 मिग्रा.	1 गोली	1.78
4.	सेफिक्साइम कैपसूल	सेफिक्साइम 400 मिग्रा.	1 कैपसूल	27.13
5.	मेटफोरमीन इन्मेडाइट रिलीज गोली	मेटफोरमीन 750 मिग्रा.	1 गोली	2.82
6.	मेटफोरमीन कंट्रोल रिलीज गोली	मेटफोरमीन 750 मिग्रा.	1 गोली	2.23

7.	डाईजेपाम ओरल लिक्वूईड	डाईजेपाम 2 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	2.54
8.	एन.एसिटिलसिस्टाइन सपेट	एन.एसिटिलसिस्टाइन 200 मिग्रा.	1 ग्राम	6.99
9.	ट्रामाडोल गोली	ट्रामाडोल 50 मिग्रा.	1 गोली	7.48

नोट:

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें। तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(ङ.) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म प् के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची प् के फॉर्म प्ट में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./171/39/2016/एफ/फा. सं. 8(39)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डि.वी. II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 22nd December, 2016

S.O. 4127 (E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Omeprazole Tablet	Omeprazole-20mg	1 Tablet	4.57
2.	Mefenamic acid Tablet	Mefenamic acid-500mg	1 Tablet	2.27
3.	Mefenamic acid Tablet	Mefenamic acid-250mg	1 Tablet	1.78
4.	Cefixime Capsule	Cefixime-400 mg	1 Capsule	27.13
5.	Metformin Immediate Release Tablet	Metformin-750mg	1 Tablet	2.82
6.	Metformin Controlled Release Tablet	Metformin-750mg	1 Tablet	2.23
7.	Diazepam Oral Liquid	Diazepam-2mg/5ml	1 ML	2.54
8.	N-acetylcysteine Sachet	N-acetylcysteine-200mg	1 GM	6.99
9.	Tramadol Tablet	Tramadol-50mg	1 Tablet	7.48

Note :

- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

- (i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/171/39/2016/F/F. No. 8(39)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]
BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 22 दिसम्बर, 2016

का.आ. 4128 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 644(अ), दिनांक 2 मार्च, 2016ए को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	नीफेडीपीन कैप्सूल	नीफेडीपीन 10 मिग्रा.	1 कैप्सूल	0.79
2.	लामिवुडीन + नेवीरापाइन + स्टावुडीन गोली	लामिवुडीन 150 मिग्रा. + नेवीरापाइन 200 मिग्रा. + स्टावुडीन 30 मिग्रा.	1 गोली	14.47
3.	हालोथन इनहेलेशन	हालोथन	1 मिलि	5.44
4.	इप्राट्रोपीयम इनहेलेशन (एमडीआई/डीपीआई)	इप्राट्रोपीयम 20 एमसीजी/खुराक	प्रति खुराक	0.57
5.	एथीनलेस्ट्राडिओल गोली	एथीनलेस्ट्राडिओल 0.05 मिग्रा.	1 गोली	3.33
6.	सीटोसाइन अरबिनोसाइड इन्जेक्शन के लिए पाउडर	सीटोसाइन अरबिनोसाइड 500 मिग्रा.	प्रति पैक	455.72
7.	सल्बूटामोल ओरल लिक्विड	सल्बूटामोल 2 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.14389
8.	एसीक्लोवीर इन्जेक्शन के लिए पाउडर	एसीक्लोवीर 500 मिग्रा.	प्रति पैक	425.80
9.	एसीक्लोवीर इन्जेक्शन के लिए पाउडर	एसीक्लोवीर 250 मिग्रा.	प्रति पैक	329.68
10.	वनकोमाइसीन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	वनकोमाइसीन 1 ग्राम	प्रति पैक	423.48
11.	वनकोमाइसीन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	वनकोमाइसीन 500 मिग्रा.	प्रति पैक	254.72
12.	एजीथ्रोमाइसीन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	एजीथ्रोमाइसीन 500 मिग्रा.	प्रति पैक	176.90
13.	बेंजाथीन बेंजीलपेनिसिलिन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	बेंजाथीन बेंजीलपेनिसिलिन 12 लाख यूनिट	प्रति पैक	11.27
14.	एमपीसीलिन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	एमपीसीलिन 500 मिग्रा.	प्रति पैक	12.20
15.	एमोक्सीसिलीन + क्लवूलनिक एसिड इन्जेक्शन के लिए पाउडर	एमोक्सीसिलीन 500 मिग्रा. + क्लवूलनिक एसिड 100 मिग्रा.	प्रति पैक	83.53

16.	क्यूईनीन इन्जेक्शन	क्यूईनीन 300 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	9.04
17.	एटोपोसाइड इन्जेक्शन	एटोपोसाइड 20 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	33.26
18.	सीटोसाइन अरबिनोसाइड इन्जेक्शन	सीटोसाइन अरबिनोसाइड 100 मिग्रा./मिलि	प्रति पैक	176.78
19.	5-फ्लौरौरासील इन्जेक्शन	5- फ्लौरौरासील 250 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	2.09
20.	मेथोट्रेक्साटेट इन्जेक्शन	मेथोट्रेक्साटेट 50 मिग्रा./ मिलि	1 मिलि	35.65
21.	ओमेप्राजोल कैप्सूल	ओमेप्राजोल 40 मिग्रा.	1 कैप्सूल	4.58
22.	हयोससाइन बूटीलब्रोमाइड इन्जेक्शन	हयोससाइन बूटीलब्रोमाइड 20 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	9.67
23.	डिक्लोफेनक इन्जेक्शन	डिक्लोफेनक 25 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1.35
24.	डोबूटामाइन इन्जेक्शन	डोबूटामाइन 50 मिग्रा./मिलि	प्रति पैक	34.79
25.	डोपामाइन इन्जेक्शन	डोपामाइन 40 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	5.02
26.	एट्राकुरीयम इन्जेक्शन	एट्राकुरीयम 10 मिग्रा./मिलि	प्रति पैक	48.63
27.	मेथीलेर्गोमेट्रिन इन्जेक्शन	मेथीलेर्गोमेट्रिन 0.2 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	13.24
28.	इबूप्रोफेन ओरल लिक्वूड	इबूप्रोफेन 100 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.17260
29.	डिल्टीयजेम इन्जेक्शन	डिल्टीयजेम 5 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	2.92
30.	एसीक्लोवीर ओरल लिक्वूड	एसीक्लोवीर 400 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	1.18
31.	न्यूस्टिगमाइन गोली	न्यूस्टिगमाइन 15 मिग्रा.	1 गोली	4.32
32.	नेवीरापिन ओरल लिक्वूड	नेवीरापिन 50 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.77
33.	थियामाइन गोली	थियामाइन 100 मिग्रा.	1 गोली	3.47
34.	ग्लूकोस इन्जेक्शन	ग्लूकोस 25	1 मिलि	0.15953
35.	एट्रोपिन ओइंटमेंट	एट्रोपिन 1%	1 ग्राम	3.36
36.	एन-एसेटील्कीस्टेइन इन्जेक्शन	एन-एसेटील्कीस्टेइन 200 मिग्रा./ मिलि	1 मिलि	20.79
37.	थिओपेनटोन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	थिओपेनटोन 0.5 ग्राम	प्रति पैक	37.79
38.	बेंजाथीन बेंजीलपेनीसिलिन इन्जेक्शन के लिए पाउडर	बेंजाथीन बेंजीलपेनीसिलिन 6 लाख यूनिट	प्रति पैक	7.46
39.	मिडाजोलम इन्जेक्शन	मिडाजोलम 1 मिग्रा./ मिलि	1 मिलि	5.48
40.	सोडियम बलपरोएट ओरल लिक्वूड	सोडियम बलपरोएट 200 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.54
41.	फेंटानील इन्जेक्शन	फेंटानील 50 एमसीजी-/ मिलि	1 मिलि	21.06
42.	ऑक्सीटोसीन इन्जेक्शन इन्जेक्शन	ऑक्सीटोसीन 5 आईयू/ मिलि	1 मिलि	16-37
43.	डोमपेरीडोन ओरल लिक्वूड	डोमपेरीडोन 1मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1-00
44.	टीमोलोल ड्रॉप्स	टीमोलोल 0-5%	1मिलि	11-06
45.	मिडाजोलम इन्जेक्शन	मिडाजोलम 5 मिग्रा/मिलि	1मिलि	13-46

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें। तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(ङ.) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्ष के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और विक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची प् के फॉर्म प्प् को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची प् के फॉर्म प् ट में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[क्र. सं./171/39/2016/एफ/फा. सं. 8(39)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिबी. II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 22nd December, 2016

S.O. 4128(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 644(E), dated 2nd March, 2016, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(6)
1.	Nifedipine Capsule	Nifedipine-10mg	1 Capsule	0.79
2.	Lamivudine + Nevirapine + Stavudine Tablet	Lamivudine-150mg + Nevirapine-200mg + Stavudine-30mg	1 Tablet	14.47
3.	Halothane Inhalation	Halothane	Per ML	5.44
4.	Ipratropium Inhalation (MDI/DPI)	Ipratropium-20mcg/dose	Per Dose	0.57
5.	Ethinylestradiol Tablet	Ethinylestradiol-0.05mg	1 Tablet	3.33
6.	Cytosine Arabinoside Powder for Injection	Cytosine Arabinoside-500mg	Each Pack	455.72
7.	Salbutamol Oral liquid	Salbutamol-2mg/5ml	Per ML	0.14389
8.	Acyclovir Powder for Injection	Acyclovir-500mg	Each Pack	425.80
9.	Acyclovir Powder for Injection	Acyclovir-250mg	Each Pack	329.68
10.	Vancomycin Powder for Injection	Vancomycin-1gm	Each Pack	423.48
11.	Vancomycin Powder for Injection	Vancomycin-500mg	Each Pack	254.72
12.	Azithromycin Powder for Injection	Azithromycin-500mg	Each Pack	176.90
13.	Benzathine benzylpenicillin Powder for Injection	Benzathine benzylpenicillin-12lac Units	Each Pack	11.27
14.	Ampicillin Powder for Injection	Ampicillin -500mg	Each Pack	12.20
15.	Amoxicillin + Clavulanic Acid Powder for Injection	Amoxicillin-500mg + Clavulanic Acid-100mg	Each Pack	83.53
16.	Quinine Injection	Quinine-300mg/ml	Per ML	9.04
17.	Etoposide Injection	Etoposide-20mg/ml	Per ML	33.26
18.	Cytosine Arabinoside Injection	Cytosine Arabinoside-100mg/ml	Each Pack	176.78
19.	5-Fluorouracil Injection	5-Fluorouracil-250mg/5ml	Per ML	2.09
20.	Methotrexate Injection	Methotrexate-50mg/ml	Per ML	35.65
21.	Omeprazole Capsule	Omeprazole-40mg	1 Capsule	4.58
22.	Hyoscine butylbromide Injection	Hyoscine butylbromide-20mg/ml	Per ML	9.67
23.	Diclofenac Injection	Diclofenac-25mg/ml	Per ML	1.35
24.	Dobutamine Injection	Dobutamine-50mg/ml	Each Pack	34.79
25.	Dopamine Injection	Dopamine-40mg/ml	Per ML	5.02
26.	Atracurium Injection	Atracurium-10mg/ml	Each Pack	48.63
27.	Methylergometrine Injection	Methylergometrine-0.2mg/ml	Per ML	13.24
28.	Ibuprofen Oral Liquid	Ibuprofen-100mg/5 ml	Per ML	0.17260
29.	Diltiazem Injection	Diltiazem-5mg/ml	Per ML	2.92
30.	Acyclovir Oral Liquid	Acyclovir-400mg/5 ml	Per ML	1.18
31.	Neostigmine Tablet	Neostigmine-15mg	1 Tablet	4.32
32.	Nevirapine Oral Liquid	Nevirapine-50mg/5ml	Per ML	0.77
33.	Thiamine Tablet	Thiamine-100mg	1 Tablet	3.47
34.	Glucose Injection	Glucose-25%	Per ML	0.15953
35.	Atropine Ointment	Atropine-1%	Per GM	3.36
36.	N-acetylcysteine Injection	N-acetylcysteine-200 mg/ml	Per ML	20.79
37.	Thiopentone Powder for Injection	Thiopentone -0.5gm	Each Pack	37.79
38.	Benzathine Benzylpenicillin Powder for Injection	Benzathine Benzylpenicillin-6lac Units	Each Pack	7.46
39.	Midazolam Injection	Midazolam-1mg/ml	Per ML	5.48
40.	Sodium Valproate Oral Liquid	Sodium Valproate-200mg/5ml	Per ML	0.54
41.	Fentanyl Injection	Fentanyl-50mcg/ml	Per ML	21.06
42.	Oxytocin Injection	Oxytocin-5IU/ml	Per ML	16.37
43.	Domperidone Oral Liquid	Domperidone-1mg/ml	Per ML	1.00
44.	Timolol Drops	Timolol-0.5%	Per ML	11.06
45.	Midazolam Injection	Midazolam-5mg/ml	Per ML	13.46

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/171/39/2016/F/F. No. 8(39)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]
BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 22 दिसंबर, 2016

का.आ. 4129 (अ).— औषध विभाग द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेश सं. 31015/54/2016. पीआई. I दिनांक 14.09.2016 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु और राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 1951(अ), दिनांक 2 जून, 2016 की सारणी में उल्लेखित क्रम सं. 25 को, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैक से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एस्कोर्विक एसिड (विटामिन सी) गोली	एस्कोर्विक एसिड (विटामिन सी) 500 मिग्रा.	1गोली	0.84

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें। तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(ङ.) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और विक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./171/39/2016/एफ/फा. सं. 8(39)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिबी..II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 22nd December, 2016

S.O.4129(E).— In implementation of directions given in line with review order issued vide letter no. 31015/54/2016-PI.I dated 14.9.2016 passed by the Department of Pharmaceuticals and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1951(E), dated 2nd June, 2016 regarding formulation pack mentioned in the table at Sl. No. 25, in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ascorbic Acid (Vitamin C) Tablet	Ascorbic Acid (Vitamin C) 500mg	1 Tablet	0.84

Note :

- All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/171/39/2016/F.F. No. 8(39)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]
BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 22 दिसंबर, 2016

का.आ. 4130(अ).—औषध विभाग द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेश सं. 31015/3/ 2016. पीआई. I दिनांक 22.07.2016 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु और राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 583(अ), दिनांक 24 फरवरी, 2016 की सारणी में उल्लेखित क्रम सं. 25 को, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैक से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	इकाई	खुदरा कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	हयोससीन बूटील ब्रोमाइड + पैरासिटामोल (बुसकोगस्ट प्लस) गोली	हयोससीन बूटील ब्रोमाइड 10 मिग्रा.+ पैरासिटामोल . 325 मिग्रा.	1 गोली	4.32

नोट :

(क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मलेशन जो “नई ड्रग” डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें। तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कंपनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[क्रां.सं./171/39/2016/एफ/फा. सं. 8(39)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिबी.II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 22nd December, 2016

S.O.4130(E).— In implementation of directions given in line with review order issued vide letter no. 31015/3/2016-PI.I dated 22.7.2016 passed by the Department of Pharmaceuticals and in exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11, and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 583(E), dated 24th February, 2016 regarding formulation pack mentioned in the table at Sl. No. 25, in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as retail price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Hyoscine Butyl Bromide + Paracetamol Tablet (Buscogast Plus)	Hyoscine Butyl Bromide-10mg + Paracetamol-325mg	1 Tablet	4.32

Note :

- The manufacturers of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers / marketeers as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturers of above said formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production/import and sale of product in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulations, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (g) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/171/39/2016/F/F. No. 8(39)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 22 दिसम्बर, 2016

का. आ. 4131 (अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और निर्मित और विपणन कम्पनियों सहित क्रमशः स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क. सं.	अनुसूचित विनिर्भिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	निर्मित और विपणन द्वारा क्रमशः	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5	6
1.	केनडीड 3 डी क्रीम	प्रत्येक ग्राम में: क्लोबेटासोल प्रोपॉइनेट 0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोटरिमाजोल 1.00% डब्ल्यू/डब्ल्यू न्यूमाइसीन सल्फेट 0.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोरोकेसोल (यथा संरक्षित) 0.10% डब्ल्यू/डब्ल्यू	1 ग्राम	मैसर्स औरोचेम लेब (आई) प्रा. लि. / मैसर्स ग्लेनमार्क फार्मास्यूटिकल्स लि.	3.04
2.	फूंगीकाइंड कीम	प्रत्येक ग्राम में : क्लोबेटासोल प्रोपॉइनेट— 0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू न्यूमाइसीन सल्फेट —0.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोटरिमाजोल— 1.00% डब्ल्यू/डब्ल्यू क्लोरोकेसोल 0.10% डब्ल्यू/डब्ल्यू (यथा संरक्षित)	1 ग्राम	मैसर्स फार्मा फॉर्स लेब / मैसर्स जैम मेनकाइंड	3.04
3.	ऑक्सटीव एपी जैल	प्रत्येक ग्राम में : ऐडाप्लेन 0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू हाईड्रोस बेनजोल पेरोक्साइड बेनजोल पेरोक्साइड 2.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू के बराबर (यथा माइकोस्फेयर)	1 ग्राम	मैसर्स एसपीबी लेबोरेट्रीज / मैसर्स एल्केम लैब लि.	18.10
4.	ऐडाप्लेन 0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू और बेनजोल पेरोक्साइड 2.5% डब्ल्यू/डब्ल्यू जैल	प्रत्येक ग्राम में : ऐडाप्लेन 0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू हाईड्रोस बेनजोल पेरोक्साइडएनहाईड्रोस बेनजोल पेरोक्साइड 2.5% के बराबर डब्ल्यू/डब्ल्यू	1 ग्राम	मैसर्स केडिला हैल्थकेयर लि.	18.10

5.	वोलिट्रा एनजो गोली	प्रत्येक एनट्रीक लिपित गोली में : ट्राईपसीन 48 मिग्रा.ब्रोमेलेन 90 मिग्रा. रूटोसाइड ट्राईहाइडरेट 100 मिग्रा. डिक्लोफेनक सोडियम 50 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इन्ड. लि.	14.44
6.	एसेक्लोफेनक एंड पेरासिटामोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में : एसेक्लोफेनक 100 मिग्रा. पेरासिटामोल 325 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक लि.	2.90
7.	राबेप्राजोल सोडियम 20 मिग्रा. एंड डोमपैरिडोन (एसआर) 30 मिग्रा. कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में: :राबेप्राजोल सोडियम – 20 मिग्रा. (एनट्रीक लिपित पैलेटस में) डोमपैरिडोन – 30 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिजिल पैलेटस में)	1 कैपसूल	मैसर्स विंडलास बायोटेक लि.	6.87
8.	एनट्रीक लिपित पैन्टोप्रेजोल सोडियम 40 मिग्रा. + डोमपैरिडोन (एसआर) 30 मिग्रा. कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में : पैन्टोप्रेजोल सोडियम पैन्टोप्रेजोल 40 मिग्रा. के बराबर (एनट्रीक लिपित पैलेटस में) डोमपैरिडोन मैलिएट डोमपैरिडोन 30 मिग्रा. के बराबर (सस्टेन्ड रिजिल पैलेटस में)	1 कैपसूल	मैसर्स विंडलास बायोटेक लि.	7.95
9.	ग्लीमपीराइड 2 मिग्रा. +वोग्लीबोस 0.2 मिग्रा. + मैटफोर्मिन एचसीएल एसआर 500 मिग्रा. गोली	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: मैटफोर्मिन एचसीएल (सस्टेन्ड रिलिज फॉर्म में) 500 मिग्रा. वोग्लीबोस 0.2 मिग्रा. ग्लीमपीराइड 2 मिग्रा.	10 गोली	मैसर्स इनवेनशीया हेल्थकेयर प्रा. लि./ मैसर्स क्यूरेटस फार्मास्यूटिकल्स एलएलपी	90.48
10.	ग्लीमपीराइड 1 मिग्रा. + वोग्लीबोस 0.2 मिग्रा. + मैटफोर्मिन एचसीएल एसआर 500 मिग्रा. गोली	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: मैटफोर्मिन एचसीएल (सस्टेन्ड रिलिज फॉर्म में) 500 मिग्रा. वोग्लीबोस 0.2 मिग्रा. ग्लीमपीराइड 1 मिग्रा.	10 गोली	मैसर्स इनवेनशीया हेल्थकेयर प्रा. लि./ मैसर्स क्यूरेटस फार्मास्यूटिकल्स एलएलपी	71.43
11.	वोग्लीबोस 0.2 मिग्रा. + मैटफोर्मिन एचसीएल एसआर 500 मिग्रा. गोली	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: मैटफोर्मिन एचसीएल (सस्टेन्ड रिलिज फॉर्म में) 500 मिग्रा. वोग्लीबोस 0.2 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स साइनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स अजंता फार्मा लि.	4.84
12.	एम्पोकसिन सीवी फोर्ट / माइक्लैव ड्राई पाउडर 457 मिग्रा./5 मिलि	रिकन्सटीटयूशन के बाद प्रत्येक 5 मिलि में: एमोकसीसिलिन टराइहाइडरेट एमोकसीसिलिन 400 मिग्रा. के बराबर पोटेशियम क्लैबुलनेट घुला हुआ क्लैबुलनेट एसिड 57 मिग्रा. के बराबर	1 मिलि	मैसर्स यूनीकेम लैब. लि.	3.03
13.	इरीगेशन के लिए स्ट्राइल वाटर	प्रत्येक मिलि में: 1000 मिलि इन्जेक्शन के लिए स्ट्राइल वाटर	प्रति पैक	मैसर्स इनफूटेक हेल्थकेयर लि.	70.83

14.	इरीगेशन के लिए स्ट्राइल वाटर	प्रत्येक मिलि में: 3000 मिलि इन्जेक्शन के लिए स्ट्राइल वाटर	प्रति पैक	मैसर्स इनफूटेक हेल्थकेयर लि.	170.38
15.	पैरासिटामोल व मैफेनैमिक एसिड ओरल सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि में: मैफेनैमिक एसिड 50 मिग्रा. पैरासिटामोल 125 मिग्रा.	1 मिलि	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स एपेक्स लैब. प्रा. लि.	0.50
16.	डीफैनक इन्जेक्शन 75 मिग्रा./1 मिलि	प्रत्येक मिलि में: डाइक्लोफैनक सोडियम 75 मिग्रा.	1 मिलि	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स लूपिन लि.	14.30
17.	एक्सटैन-एएमएच गोली	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: टेलमिसार्टन - 40 मिग्रा. हाइड्रोक्लोरोथियाजाइड - 12.5 मिग्रा. एमलोडीपीन बेसिलेट एमलोडीपीन 5 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	मैसर्स एसेंट फार्मा/ मैसर्स ब्लू कोस लैब. प्रा. लि.	6.00
18.	रोसुवास्टिन कैल्शियम आईपी 5 मिग्रा. एंड क्लोपीडोग्रल बीसल्फेट 75 मिग्रा. कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में: रोसुवास्टिन कैल्शियम रोसुवास्टिन 5 मिग्रा. के बराबर (पैलटस में) क्लोपीडोग्रल बीसल्फेट क्लोपीडोग्रल 75 मिग्रा. के बराबर (पैलटस में)	1 कैपसूल	मैसर्स सेनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स इमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	10.35
19..	रोसुवास्टिन कैल्शियम आईपी 10 मिग्रा. और क्लोपीडोग्रल बीसल्फेट 75 मिग्रा. कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में: रोसुवास्टिन कैल्शियम रोसुवास्टिन 10 मिग्रा. के बराबर (पैलटस में) क्लोपीडोग्रल बीसल्फेट क्लोपीडोग्रल 75 मिग्रा. के बराबर (पैलटस में)	1 कैपसूल	मैसर्स सेनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स इमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	13.94
20.	नैविरापिन एक्सटेंडिड रिलिज गोली	प्रत्येक अलिपित एक्सटेंडिड रिलिज गोली में: नैविरापिन 400 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि..	21.22
21.	कोरीओनिक गोनडोट्रोफिन इन्जेक्शन	प्रत्येक स्ट्राइल फीज ड्राइड उत्पाद के वायल में ह्यूमन कोरीओनिक गोनडोट्रोफिन (एचसीजी) 2000 आईयू पोटेशियम डाइहाइड्रोजन फोस्फेट, डाइपोटेशियम हाइड्रोजन फोस्फेट, मैनीटोल रिकोनस्टीट्यूट 1 मिलि सोडियम क्लोराइड इन्जेक्शन के साथ (0.9% डब्ल्यू/वी) इस पैक में दिया गया है।	प्रति वायल	मैसर्स संजाईम (प्रा.) लि./मैसर्स सेनडोज प्रा. लि.	260.80
22.	कोरीओनिक गोनडोट्रोफिन इन्जेक्शन	प्रत्येक स्ट्राइल फीज ड्राइड उत्पाद के वायल में ह्यूमन कोरीओनिक गोनडोट्रोफिन (एचसीजी) 10000 आईयू पोटेशियम डाइहाइड्रोजन फोस्फेट, डाइपोटेशियम हाइड्रोजन फोस्फेट, मैनीटोल रिकोनस्टीट्यूट 1 मिलि सोडियम क्लोराइड इन्जेक्शन के साथ (0.9% डब्ल्यू/वी) इस पैक में दिया गया है।	प्रति वायल	मैसर्स संजाईम (प्रा.) लि./मैसर्स सेनडोज प्रा. लि.	550.00

23.	ओलमेटैब एच गोली	प्रत्येक फिल्म लिपिल गोली में: ओलमेसाटन मैडोक्सोमिल 40 मिग्रा. हाइड्रोक्लोरोथियाजाइड 12.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इंदू ड्रग्स प्रा. लि./मैसर्स कारदीयान फार्मा (इंडिया) प्रा. लि.	12.60
24.	ज्योफर एक्सटी गोली	प्रत्येक फिल्म लिपिल गोली में: फैरस एस्कोरबेट एलीमैन्टल आयरन 100 मिग्रा. के बराबर फोलिक एसिड 1500 एमसीजी जिंक सल्फेट मोनोहाइड्रेट 61.8 मिग्रा. इलेमेंटल जिंक 22.5 मिग्रा. के बराबर	10 गोली	मैसर्स इंदू ड्रग्स प्रा. लि./मैसर्स नूट्रीनोवा लाइफ साइंसेज प्रा. लि.	71.17
25.	ग्लाइलिम फोर्ट 1 गोली	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में: मैटफोर्मिन एचसीएल (सस्टेन्ड रिलिज फॉर्म में) 500 मिग्रा. ग्लीमपीराइड 1 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स बायमा लैब. प्रा. लि./मैसर्स मैडो फार्म	4.00
26.	जैमसीटाबाइन इन्जेक्शन 1.4 मिग्रा.	प्रत्येक वायल में: जैमसीटाबाइन एचसीएल जैमसीटाबाइन 1.4 ग्राम के बराबर	प्रति वायल	मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	6362.52
27.	मोनोसेफ—एसबी 500 मिग्रा. इन्जेक्शन	प्रत्येक वायल में: सेफट्रीयाक्सोन सोडियम सेफट्रीयाक्सोन 500 मिग्रा. सलबेकटम सोडियम सलबेकटम 250 मिग्रा. के बराबर	प्रति वायल	मैसर्स एरिस्टो लैब. प्रा. लि./मैसर्स एरिस्टो फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.	69.50
28.	वोग्लीबोस 0.3 मिग्रा. + मैटफोर्मिन एचसीएल एसआर 500 मिग्रा. गोली (एमवोस एम 0.3)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर गोली में: मैटफोर्मिन एचसीएल (सस्टेन्ड रिलिज में) 500 मिग्रा. वोग्लीबोस 0.3 मिग्रा.	10 गोली	मैसर्स बायमा लैब. प्रा. लि./मैसर्स मैडो फार्म	57.62

नोट :

(क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो “नई ड्रग” डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(न) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें। तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरक को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ड.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कंपनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं./171/39/2016/एफ/फा. सं. 8(39)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिवी. II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 22nd December, 2016

S.O.4131(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E), dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E), dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of local taxes, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company respectively, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company respectively	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Candid 3D cream	Each gm contains: Clobetasol Propionate 0.05% w/w Clotrimazole 1.00% w/w Neomycin sulphate 0.5% w/w Chlorocresol (as preservative) 0.10% w/w	Per Gm	M/s Aurochem Lab. (I) Pvt. Ltd. / M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	3.04
2.	Fungikind Cream	Each gm contains: Clobetasol Propionate – 0.05% w/w Neomycin Sulphate – 0.50% w/w Clotrimazole – 1% w/w Chlorocresol – 0.1% (as preservative)	Per Gm	M/s Pharma Force Lab. / M/s Gem Mankind	3.04
3.	Oxtiv AP Gel	Each gm contains: Adaplene 0.1% w/w Hydrous Benzoyl Peroxide eq. to Benzoyl Peroxide 2.5% w/w (As microsphere)	Per Gm	M/s SPB Laboratories / M/s Alkem Lab. Ltd.	18.10
4.	Adapalene 0.1% w/w and Benzoyl Peroxide 2.5% w/w Gel	Each gm contains: Adapalene 0.1% w/w Hydrous Benzoyl Peroxide eq. to Anhydrous Benzoyl Peroxide 2.5% w/w	Per Gm	M/s Cadila Healthcare Ltd.	18.10

5.	Volitra Enzo tablet	Each enteric coated tablet contains: Trypsin 48mg Bromelain 90mg Rutoside Trihydrate 100mg Diclofenac Sodium 50mg	1 Tablet	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd./ M/s Sun Pharmaceuticals Ind. Ltd.	14.44
6.	Aceclofenac & Paracetamol tablet	Each film coated tablet contains: Aceclofenac 100mg Paracetamol 325mg	1 Tablet	M/s Windlas biotech Ltd.	2.90
7.	Rabeprazole sodium 20mg and Domperidone (SR) 30mg capsule	Each hard gelatine capsule contains: Rabeprazole sodium – 20mg (as enteric coated pellets) Domperidone – 30mg (as sustained release pellets)	1 Capsule	M/s Windlas biotech Ltd.	6.87
8.	Enteric coated Pantoprazole sodium 40mg + Domperidone (SR) 30mg capsule	Each hard gelatine capsule contains: Pantoprazole sodium eq. to Pantoprazole 40mg (as enteric coated pellets) Domperidone Maleate eq. to Domperidone 30mg (as sustained release pellets)	1 Capsule	M/s Windlas biotech Ltd.	7.95
9.	Glimepiride 2mg + Voglibose 0.2mg + Metformin HCl SR 500mg tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin HCl (in sustained release form) – 500mg Voglibose 0.2mg Glimepiride 2mg	10 Tablets	M/s Inventia Healthcare P. Ltd. / M/s Curatas Pharmaceuticals LLP	90.48
10.	Glimepiride 1 mg + Voglibose 0.2mg + Metformin HCl SR 500mg tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin HCl (in sustained release form) – 500mg Voglibose 0.2mg Glimepiride 1mg	10 Tablets	M/s Inventia Healthcare P. Ltd. / M/s Curatas Pharmaceuticals LLP	71.43
11.	Voglibose 0.2mg + Metformin HCl SR 500mg tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin HCl (in sustained release form) – 500mg Voglibose 0.2mg	1 Tablet	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Ajanta Pharma Ltd.	4.84
12.	Ampoxin CV Forte / Myclav Dry Syrup 457mg/5ml	Each 5ml after reconstitution contains: Amoxycillin trihydrate eq. to Amoxycillin 400mg Potassium Clavulanate diluted eq. to clavulanic Acid 57mg	Per ml	M/s Unichem Lab. Ltd.	3.03
13.	Sterile water for irrigation	Each ml contains: Sterile water for injection 1000 ml	Each Pack	M/s Infutec Healthcare Ltd.	70.83
14.	Sterile water for irrigation	Each ml contains: Sterile water for injection 3000 ml	Each Pack	M/s Infutec Healthcare Ltd.	170.38
15.	Paracetamol and Mefenamic Acid Oral suspension	Each 5ml contains: Mefenamic Acid – 50mg Paracetamol 125mg	Per ml	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Apex Lab. Pvt. Ltd.	0.50
16.	Defenac Injection 75mg/1ml	Each ml contains: Diclofenac sodium 75mg	Per ml	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd / M/s Lupin Ltd.	14.30

17.	Xstan-AMH Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Telmisartan – 40mg Hydrochlorothiazide- 12.5mg Amlodipine Besylate eq. to Amlodipine 5mg	1 Tablet	M/s Accent Pharma / M/s Blue Cross Lab. Pvt. Ltd.	6.00
18.	Rosuvastatin calcium IP 5mg and Clopidogrel Bisulphate 75mg Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Rosuvastatin calcium eq. to Rosuvastatin 5mg (as pellets) Clopidogrel Bisulphate eq. to Clopidogrel 75mg (as pellets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	10.35
19..	Rosuvastatin calcium IP 10mg and Clopidogrel Bisulphate 75mg Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Rosuvastatin calcium eq. to Rosuvastatin 10mg (as pellets) Clopidogrel Bisulphate eq. to Clopidogrel 75mg (as pellets)	1 Capsule	M/s Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	13.94
20.	Nevirapine Extended release tablet	Each uncoated extended release tablet contains: Nevirapine 400mg	1 Tablet	M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	21.22
21.	Chorionic Gonadotrophin Injection	Each vial of sterile freeze-dried product contains Human Chorionic Gonadotrophin (hcg) 2000 IU Potassium Dihydrogen Phosphate, Dipotassium Hydrogen Phosphate, Mannitol Reconstitute with 1ml of sodium chloride injection (0.9% w/v) Provided in this pack	Each Vial	M/s Sanzyme (P.) Ltd. / M/s Sandoz Pvt. Ltd	260.80
22.	Chorionic Gonadotropin Injection	Human Chorionic Gonadotrophin (hcg) 10000 IU Potassium Dihydrogen Phosphate Dipotassium Hydrogen Phosphate, Mannitol Reconstitute with 1ml of sodium chloride injection (0.9% w/v) Provided in this pack	Each Vial	M/s Sanzyme (P.) Ltd. / M/s Sandoz Pvt. Ltd	550.00
23.	Olmstab H tablet	Each film coated tablet contains: Olmesartan Medoxomil 40mg Hydrochlorothiazide 12.5mg	1 Tablet	M/s Indu Drugs Pvt. Ltd. / M/s Kardian Pharma (India) Pvt. Ltd.	12.60
24.	Zyofer XT tablet	Each film coated tablet contains: Ferrous Ascorbate eq. to Elemental Iron 100mg Folic Acid 1500mcg Zinc sulphate monohydrate 61.8mg eq. to Elemental Zinc 22.5mg	10 Tablets	M/s Indu Drugs Pvt. Ltd. / M/s Nutrinova Life Sciences Pvt. Ltd.	71.17

25.	Glylim Forte 1 tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin HCl (as sustained release form) – 500mg Glimepiride 1mg	1 Tablet	M/s Bymaa Lab. Pvt. Ltd. / M/s Medo Pharm	4.00
26.	Gemcitabine injection 1.4gm	Each vial contains: Gemcitabine HCl eq. to Gemcitabine 1.4gm	Each Vial	M/s Intas Pharmaceuticals Ltd.	6362.52
27.	Monocef-SB 500mg injection	Each vial contains: Ceftriaxone sodium eq. to Ceftriaxone 500mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam 250mg	Each Vial	M/s Aristo Lab. Pvt. Ltd. / M/s Aristo Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	69.50
28.	Voglibose 0.3mg + Metformin HCl SR 500mg tablet (Emvose M 0.3)	Each uncoated bilayer tablet contains: Metformin HCl (as sustained release) – 500mg Voglibose 0.3mg	10 Tablets	M/s Bymaa Lab. Pvt. Ltd. / M/s Medo Pharm	57.62

Note:

- (a) The manufacturers of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketeers as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation /revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (f) The concerned manufacturers of above said formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of product in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulations, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and/or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/171/39/2016/F/F. No. 8(39)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director